# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-108863

(43)Date of publication of application: 09.04.1992

(51)Int.CI.

C08L101/10 C08L 63/00 C08L 83/04 C08L 83/06 C08L101/06 // C09D201/06 C09J201/06

(21)Application number: 02-227799

29.08.1990

(71)Applicant: KANSAI PAINT CO LTD

(72)Inventor: KASA TOSHIAKI

**IGARASHI HIROSHI** 

OZAKI TORU

ADACHI YORIYUKI OSUMI MOTOHIRO MATOBA TAKAO KODAMA SHUNICHI WATANABE TADASHI

## (54) CURABLE RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

(22)Date of filing:

PURPOSE: To obtain the title composition having a specific substituted silicon group in a mixed resin containing a reactive silane group, epoxy group and hydroxyl group as essential functional group components, and capable of producing a cured coating film having excellent physical properties such as weather resistance, acid resistance and stain resistance. CONSTITUTION: The objective composition comprising a mixed resin containing, as the essential functional groups, an epoxy group, hydroxy group and silane group hydrolyzable due to the direct bonding of hydroxysilane radical, 1-5C alkoxyl radical, etc., to silicon atom and having a group expressed by formula I or formula II [R is 1-8C alkyl, aryl, aralkyl or OSI(R')3 (R' is 1-8C alkyl, aryl or aralkyl); (a) is ≤2] in one or more kinds of resins among said mixed resin. Furthermore, the composition is preferably blended with a curable catalyst.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or

THIS PAGE BLANK (USPTO)

## 9日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# ◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-108863

⑤Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)4月9日

C 08 L 101/10 63/00 83/04 LTB NJM LRY

7167-4 J 8416-4 J 6939-4 J ※

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全 26 頁)

60発明の名称

硬化性樹脂組成物

②特 願 平2-227799

20出 願 平2(1990)8月29日

@発明者 加佐

利章

神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番1号 関西ペイント株式

会社内

⑩発 明 者 五 十 嵐 浩 史

神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番 1 号 関西ペイント株式

会社内

@発明者 尾 崎

透

神奈川県平塚市東八幡 4丁目17番1号 関西ペイント株式

会社内

**@発明者安達 順之** 

神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番 1 号 関西ペイント株式

会社内

**勿出 願 人 関西ペイント株式会社** 

兵庫県尼崎市神崎町33番1号

最終頁に続く

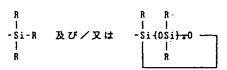
### 明細

## 1. 発明の名称

硬化性樹脂組成物

## 2. 特許請求の範囲

① ヒドロキシシラン基及び珪素原子に直接結合した加水分解性基から選ばれる少なくとも1種の反応性シラン基、エポキシ基及び水酸基を必須官能基成分として含有する混合樹脂であって、かつ該混合樹脂から選ばれる少なくとも1種の樹脂が



(式中、Rは同一もしくは異なって Cı~。アルキル基、アリール基、アラルキル基、

- O S i (R´) , 基を、a は 2 以上の整数を示す。ここでR は同一もしくは異なつて C (-a アルキル基、アリール基、アラルキル基を示す。) 基を有することを特徴とする硬化性樹脂組成

物。

② 請求項 1 記載の組成物に、硬化性触媒を配合してなることを特徴とする硬化性樹脂組成物

### 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は硬化性樹脂組成物に関する。

(従来の技術及びその課題)

官能基として水酸基を有する樹脂の硬化方法としては、従来、硬化剤として、ジイソシアネート、メラミン樹脂等を用いる方法が採用されている。しかしながら、ジイソシアネートを用いる場合には、得られる皮膜の耐候性が不充分となり、しかも黄変を生じやすいという欠点がある。また、樹脂組成物のポットライフが短く、ジイソシアネートの毒性の問題もある。

一方、メラミン樹脂を用いる場合には、140 で程度以上の高温での焼付けが必要となり、得られる被膜の耐酸性、耐水性も不充分である。

本出願人は、1液で無毒性であって低温硬化

性に優れた樹脂組成物として、特開昭63-108049号公報、特開昭63-221123 号公報に、アルコキシシラン基含有ビニル単量体とオキシラン基含有ビニル単量体とを単量体成分として含有する共重合体に、金属キレート化合物を配合してなる硬化性組成物を提案した。

しかしながら該組成物は、1液で低温硬化性に 優れるが、硬化被膜の耐候性、耐酸性及び耐汚染 性が充分でないことが判明した。

本発明の目的は硬化被膜の耐候性、耐酸性及び 耐汚染性などの物性に優れた硬化性樹脂組成物を 提供することにある。

(問題点を解決するための手段)

本発明者は、上記問題点を克服した硬化性樹脂組成物を得るために、鋭意研究を重ねてきた結果、特に分子側鎖に有機シラン基を有する樹脂を用いることにより耐候性、耐酸性、耐汚染性などの物性に優れた被膜が形成できることを見い出し、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は、ヒドロキシシラン基及び珪素

3

水分解性基とは、水の存在下で加水分解してヒド ロキシシラン基を生成する残基であり、例えば C:~s のアルコキシ基:フェノキシ基・トリルオ キシ基、パラメトキシフェノキシ基、パラニトロ フェノキシ基、ベンジルオキシ基などのアリール オキシ墓:アセトキシ墓、プロピオニルオキシ 基、プタノイルオキシ基、ペンゾイルオキシ基、 フェニルアセトキシ基、ホルミルオキシ基などの アシロキシ基及び-N(R<sub>1</sub>):、-ON(R<sub>1</sub>):、 - ON=C(R<sub>1</sub>) x 、- NR z COR i (式中、そ れぞれR;は同一もしくは異なってCュ~。のアル キル基、アリール基、アラルキル基を示し、Ra は H 、 C .~。 のアルキル基を示す。)で表わされ る残基などがある。上記した中でも硬化性及び被 膜物性に優れることからC,~。のアルコキシ基及 びアシロキシ基が好ましい。

本発明組成物で用いる樹脂としては、例えば ①水酸基含有化合物(A)、エポキシ基含有化 合物(B) 並びに反応性シラン基を含有する化合 物 (C) の 3 成分を含有する樹脂組成物であっ 原子に直接結合した加水分解性基から選ばれる少なくとも1種のシラン基(以下「反応性シラン基」と略す。)、エポキシ基及び水酸基を必須官能基成分として含有する混合樹脂であって、かつ該混合樹脂から選ばれる少なくとも1種の樹脂が

(式中、Rは同一もしくは異なってCi~。アルキル基、アリール基、アラルキル基、

- O S i (R ) , 甚を、 a は 2 以上の整数を示す。ここで R は同一もしくは異なって C に R アルキル基、アリール基、アラルキル基を示す。) 基 (以下、「有機シラン基」と略す。) を有することを特徴とする硬化性樹脂組成物並びにこのものに硬化触媒を配合してなる硬化性樹脂組成物に関する。

本明細書において、珪素原子に直接結合した加

4

て、且つ前記化合物 (A)、化合物 (B)及び化合物 (C)から選ばれる少なくとも1種の化合物は有機シラン基を含有する樹脂である樹脂組成物(以下「樹脂組成物(1)」と略す。)、

②水酸基含有化合物(A)、並びに反応性シラン基とエポキシ基とを含有する化合物(D)の2成分を含有する樹脂組成物であって、且つ前記化合物(A)及び化合物(D)から選ばれる少なくとも1種の化合物は有機シラン基を含有する樹脂である樹脂組成物(以下、「樹脂組成物(2)」と略す。)、

③水酸基と反応性シラン基とを含有する化合物(E)並びにエポキシ基含有化合物(B)の2成分を含有する樹脂組成物であって、且つ前記化合物(E)及び化合物(B)から選ばれる少なくとも1種の化合物は有機シラン基を含有する樹脂である樹脂組成物(以下「樹脂組成物(3)」と略す。)、

④水酸基とエポキシ基とを含有する化合物 (F)並びに反応性シラン基を含有する化合物 (C)の2成分を含有する樹脂組成物であって、 且つ前記化合物(F)及び化合物(C)から選ば れる少なくとも1種の化合物は有機シラン基を含 有する樹脂である樹脂組成物(以下、「樹脂組成 物(4)」と略す。)

などが挙げられる。

樹脂組成物(1)で用いる水酸基含有化合物(A)は、1分子中に平均2個以上の水酸基含有化合物し、好ましくは数平均分子量が1.000~200、好ましくは3.000~80.00のものである。水酸基が平均2個より少ないと硬化性(ゲル分率)が劣るものとなるので好ましくない。水酸基の数は、耐候性、耐水性等の観点から、平均400個以下であることが好ましい。数平均分子量が1.000未満では物性(耐衝撃性)、耐候性等が劣るものとなり、一方200.000を上回ると他の成分との相容性が劣るものとなるので好ましくない。

水酸基含有化合物(A)として、有機シラン基

7

[式中、2は水素原子又はメチル基を示し、mは 2~8の整数、pは2~18の整数、qは0~7 の整数を示す。]

[式中、2は上記に同じ。T」及びT』は、同一若しくは異なって、炭素数 1~20の2価の炭化水素基を示す。S及びvはそれぞれ0~10の整数を示す。但し、Sとvの和は、1~10である。]

一般式(1)及び(2)における、ヒドロキシアルキル基は、アルキル部分の炭素数が  $1 \sim 6$ のヒドロキシアルキル基である。具体的には、 $-C_*H_*OH$ 、 $-C_*H_*OH$ 、等を挙げることができる。

一般式(4)における炭素数4~20の2価の

を含有しない水酸基含有化合物(A – 1)及び有機シラン基を含有する水酸基含有化合物(A – 2)について、以下に説明する。

水酸基含有化合物 (A-1) としては、例えば 以下の①~③のものを挙げることができる。

#### ①水酸基含有ビニル系樹脂

下記水酸基含有重合性不飽和単量体 (a)及び 必要に応じてその他の重合性不飽和単量体 (b) を単量体成分とする重合体。

水酸基含有重合性不飽和単量体(a)

下記一般式(1)~(4)で表わされる化合物 を挙げることができる。

[式中、R:は水素原子又はヒドロキシアルキル 基を示す。]

[式中、R』は上記に同じ。]

8

炭化水素基としては、例えば、-CH<sub>z</sub>-、 -(CH<sub>z</sub>)₂-、-(CH<sub>z</sub>)₃-、-CH<sub>z</sub>CHCH<sub>z</sub>-、 ( CH<sub>3</sub>

一般式(1)の単量体成分としては、例えば、

CH = CHOH

CHz=CHO(CHz)4OH

等を挙げることができる。

一般式(2)の単量体成分としては、例えば、

CH = CHCH OH

CH = CHCH = OCH = CH = OH

CH = CHCH = O (CH = CH = O) = H

CH = CHCH = O (CH = CH = O) = H

等を挙げることができる。

--般式(3)の単量体成分としては、例えば、

CH2=CHC00C2H4OH

CH = = C (CH = ) COOC = H = - O - (C - CH = CH = -

-CH2CH2CH2O) 127H

等を挙げることができる。

一般式(4)の単量体成分としては、例えば、

CH = = C (CH = ) COO (CH = CHCH = 0) = = = H

CH = CHCOO (CH = CH = 0) 4 = = H

CH = = C (CH = ) COO (CH = CH = 0) 7 = = H

CH = CHCOO (CH = CH = CH = 0) 426 H

CH = C (CH = ) COO (CH = CH = 0) ---

{CH2CHCH2O}-E-EH

等を挙げることができる。

更に、上記以外にも前記一般式(1)~(4) で表わされる水酸基含有不飽和単量体とs-カブ

1 1

ニルエーテル類、ペンジルビニルエーテル、フェ ネチルビニルエーテル等のアラルキルビニルエー テル類等。

(b-3) ピニルエステル及びプロペニルエステル: 例えば酢酸ピニル、乳酸ピニル、酪酸ピニル、イソ酪酸ピニル、カプロン酸ピニル、イソカプロン酸ピニル、ピバリック酸ピニル、カプリン酸ピニル等のピニルエステル類及び酢酸イソプロペニルブロピオン酸イソプロペニル等のプロペニルエステル等。

(b-4):アクリル酸又はメタクリル酸のエステル:例えば、アクリル酸メチル、アクリル酸メチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸ペヤンロピル、アクリル酸プケル、アクリル酸スケール、アクリル酸オクチル、アクリル酸エチル、メタクリル酸ブロピル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸ラウリル酸フチル、メタクリル酸ラウリル酸フチル、メタクリル酸ラウリルでのアクリルなスと、スタクリル酸スはメタクリル酸の炭素数1~18の

ロラクトン、ァーバレロラクトン等のラクトン類 との付加物等が使用できる。

その他の重合性不飽和単量体(b)

下記 (b-1) ~ (b-6) のものを挙げることができる。

(b-1) オレフィン系化合物: 例えばエチレン、プロピレン、ブチレン、イソブレン、クロロ

(b-2) ビニルエーテル及びアリルエーテル: 例えばエチルビニルエーテル、プロピルビニルエーテル、ブチルビニルエーテル、オケーンチルビニルエーテル、ベンチルビニルエーテル、ヘキシルビニルエーテル、イソヘキシルビニルエーテル、オクチルビニルエーテル、4ーメチルー1ーベンチルビニルエーテル等の鎖状アルキルビニルエーテル類、シクロペンチルビニルエーテル、シクロペンチルビニルエーテル、シクロペンチルビニルエーテルカリビニルエーテル類、フェニルビニルエーテル類等のアリールビニルエーテル類等のアリールビニルエーテル類等のアリールビニルエーテル類等のアリールビニルエーテル類等のアリールビニルエーテル類でアリールビニルエーテル類でアリールビニルエーテル類でのアリールビニルエーテル類でのアリールビニルエーテル類でのアリールビニルエーテル類でのアリールビニルエーテル

1 2

アルキルエステル:アクリル酸メトキシブチル、メタクリル酸メトキシブチル、アクリル酸メトキシエチル、アクリル酸メトキシエチル、アクリル酸エトキシブチル等のアクリル酸又はメタクリル酸の炭素数2~18のアルコキシアルキルエステル類等。

(b-5) ビニル芳香族化合物: 例えば、スチ レン、α-メチルスチレン、ビニルトルエン、ρ -クロルスチレン等。

(b-6) その他:アクリロニトリル、メタク リロニトリル等。

# ②水酸基含有ポリエステル樹脂

多塩基酸(例えば(無水)フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、(無水)マレイン酸、(無水)ピロメリット酸、(無水)トリメリット酸、(無水)コハク酸、セバチン酸、アゼライン酸、ドデカンジカルボン酸、イソフタル酸ジメチル、テレフタル酸ジメチル等の1分子中に2~4個のカルボキシル基又はカルボン酸メチルエステル基を有する化合物)と、多価アルコール(例えばエ

チレングリコール、ポリエチレングリコール、ブロピレングリコール、ネオペンチルグリコール、1.6ーへキサンジオール、トリメチロールブロバン、ペンタエリスリトール、グリセリン、トリシクロデカンジメタノール等の1分子中に2~6個の水酸基を有するアルコール)とをエステル反応させることにより得られる。上記以外にも1塩基酸(例えばヒマシ油脂肪酸、大豆油脂肪酸、トール油脂肪酸、アマニ油脂肪酸等の脂肪酸や安息香酸等)が必要に応じて使用できる。

## ③水酸基含有ポリウレンタン樹脂

水酸基含有ビニル系樹脂、水酸基含有ポリエステル樹脂等をポリイソシアネート化合物(例えば、トリレンジイソシアネート、キシレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート等)で変性させて得られるイソシアネート基を有さない樹脂。

有機シラン基を含有する水酸基含有化合物(A 末端 - 2)としては、例えば分子●量に有機シラン

1 5

α、αージメチルイソプロペニルペンジルイソシアネート、イソシアネートエチル(メク)アクリレート、(メク)アクリロイルイソシアネートなど)又は単量体(α)とジイソシアネートなど)とを等モル付加させて得られるイソシアネート基合有単量体及び1分子中に1個以上の有機シラン基と水酸基を有するシラン化合物⑥とを反応させて得られる単量体などが挙げられる。

上記シラン化合物®~©としては、例えば

などで表わされる直鎖状シラン化合物及び

基とラジカル重合性不飽和基を有する単量体 (c)、前記水酸基含有ラジカル重合性不飽和単量体(a)及び必要に応じて前記その他のラジカル重合性不飽和単量体(b)をラジカル重合させて得られる共重合体が使用できる。

単量体(c)としては、具体的には

(メタ) アクリル酸、2 - カルボキシエチル (メタ) アクリレートなどのエチレン性不飽和か ルボン酸化合物及び1分子中に1個以上の有機 込 シラノール き と 反応する官能基 (例えば水酸基、シラノール を で 反応する官能基 (例えば水酸基、シラノール を 予中に1個以上有するシラン化合物 ® とを 量量 本 ( a ) 及び1分子中に1個以上の有機 シラ を せ て 仮 な 世 量体 ( a ) 中の水酸 基と反応する 官能 基 と 反応する 官能 基 と 反応する と を 量 は イソシアネート 基 含 年 単 量体 ( 例えば よ イソシアネート 基 含 有 単量体 ( 例えば の る 単量体 : イソシアネート 基 含 有 単量体 ( 例えば

16

で表わされる環状シラン化合物などから適宜選択 して使用できる。

上記各式において、 X は水酸基、アルコキシル 基、 - R \* O H 基、 - R \* O C H \* C H - C H \*

基、OR"U基、一R"COOH基、一R"一NH一R"-NH 基、一R"SH基又は一R"NCO基を示し、Yはカルボキシル基、水酸基、エボキシ基又は一R"NCO基を示し、水口の型数を示し、rは1~10の整数を示し、tは0~300の整数を示し、kは0~6の整数を示し、hはO又は1の整数を示し、は10~6の整数を示す。ここでR"は酸紫又は重素で置換ししくは未置換のCi-i\*の2価炭化水紫基を示し、Uは脂環式エボキシ基を示す。またR、R'及びaは前記と同様の意味を示す。

上記したシラン化合物®~©の好ましい具体例 としては、例えば

OHSi(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>3</sub>COSi(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>. HOC<sub>2</sub>H<sub>6</sub>Si(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>. HOC<sub>2</sub>H<sub>6</sub>Si(OSi(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>)<sub>3</sub>.

HOC=HaSi (CH=) = OSi (CH=) = .

HOC2H.Si (CH2) (OSi (CH2) 2)2 ,

HOC=H\_Si(CH=) = (OSi(CH=) =) + OSi(CH=) =.

HOC. H.Si (CH.) (OSi (CH.) (C.H.) } .0 7

Si (CH<sub>2</sub>) 20 (Si (CH<sub>2</sub>) 20) 2Si (CH<sub>3</sub>) (C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>OH) OSi (CH<sub>3</sub>) 2 Si (CH<sub>2</sub>) 20 (Si (CH<sub>3</sub>) 20) 2Si (CH<sub>3</sub>) (C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>OCH<sub>2</sub>CH CH<sub>2</sub>) 0

Si(CHs):

Si(CH2) 20 (Si(CH2) 20) 2Si(CH2) (C2H4COOH) 0-

Si (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>.

Si (CH =) = 0 (Si (CH =) = 0) = Si (CH =) (C = H = SH) OSi (CH =) = .

1 9

CH2=CCH2COOC2H6Si (CH3) 2 (OSi (CH3) 2) 10 OSi (CH3) 3 CH2=CHCOOC2H6Si (CH3) 2 (OSi (CH3) 2) 10 OSi (CH3) 3 CH2=CCH2COOC3H6Si (CH3) (OSi (CH3) (C3H7) 3 O

OSi(CH<sub>2</sub>) = CH<sub>2</sub>=CCH<sub>2</sub>COOC<sub>2</sub>H<sub>2</sub>Si(OSi(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>) = OSi(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub> .

CH<sub>2</sub>=CCH<sub>3</sub>COOC<sub>3</sub>H<sub>2</sub>Si(OSi(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>) = OSi(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub> .

CH2=CCH2COOC2H4OC3H6(Si(CH3)2O)88Si(CH3)3 .

OH CH3 = CCH3 COOCH2 CHCH2 OC 3 H & Si (OSi (CH3) 2) 4

OSi(CHa)a .

CH = CCH = CONHCOOC = H = SiCH = (OSi(CH = ) =) = .

Si(CH<sub>2</sub>) = 0 (Si(CH<sub>2</sub>) = 0) = Si(CH<sub>2</sub>) (C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>NHC<sub>2</sub>H<sub>4</sub>NH<sub>2</sub>)
OSi(CH<sub>3</sub>) = .

Si (CH<sub>2</sub>) 2 (OSi (CH<sub>2</sub>) 2) 22 C2H 2 OC 2 H 2 OH.
Si (CH<sub>2</sub>) 2 (OSi (CH<sub>2</sub>) 2) 12 2 C2H 2 OC 2 H 2 OH.

などが挙げられる。

また、単量体(c)の好ましい具体例としては、例えば

CH2=CCH2COOC2H6Si(CH2): .

CH = CHCOOC = H & Si (CH =) = .

CH .= CCH . COOC . H . Si (OSi (CH .) .) . .

CH:=CHCOOC:HeSi(OSi(CH:):): .

CH = CCH , COOC = H = SiCH = (OSi(CH =) =) 2.

2 0

CH2=CHCONHCOOC3H6SiCH2 (OSiCH2C3H7) 10

などが挙げられる。

また、水酸基含有化合物(A - 2)として、上記した以外にも、前記水酸基含有化合物(A - 1) 中の水酸基と反応する基(例えばシラノール基、アルコキシシラン基、カルボキシル基、イソシアネート基など)を有する前記シラン化合物®~⑥とを反応させ、該反応が化合物(A - 1)中に水酸基が残るように化合物(A - 1)中の水酸基の一部と反応させることによって得られる化合物も使用できる。

エポキシ基含有化合物 (B) は、1分子中に平均2個~300個のエポキシ基を有し、好ましくは数平均分子量が120~200。000、好ましくは240~80,000のものである。エポキシ基の数が平均2個より少ないと硬化性、耐衝撃性が劣るものとなるので好ましくない。数平均分子量が120未満の化合物を得ることは困難であり、一方数平均分子量が200.000を上回

ると他の成分との相溶性が劣り、その結果得られる遠膜の耐候性が低下するので好ましくない。

有機シラン基を含有しないエポキシ基含有化合物 (B-1) の具体例としては、下記した一般式で示される化合物を挙げることができる。

2 3

$$CH_{s}-C-R_{s}-OC-R_{s}$$

[式中R・は水素原子又はメチル基、R」は炭素数1~8の2価の炭化水素基を示す。R・及びR・は、同一もしくは異なっていてもよい。また、R,は前記と同じ意味を示す。

R。は同一もしくは異なって水素原子又は炭素 数1~4のアルキル基を示す。wは〇及び1~ 10の整数を示す。}

ここで炭素数 1 ~ 8 の 2 価の炭化水素基としては、前記炭素数 1 ~ 2 0 の 2 価の炭化水素基から選択できる。

一般式(5)~(12)で表わされる化合物の 具体例としては、例えば

$$CH_{s}-C-R_{s}-O-R_{s}$$
 (11)

2 4

## 等を挙げることができる。

また、上記以外にも、例えば下記のものが使用できる。

2 7

不飽和基としては、例えば

$$CH_{2} = C - C - O$$

$$R_{r} O$$
 $CH_{a}=C-C-O-R_{a}$ 
(16)

$$0 \qquad \qquad 0 \qquad$$

$$\begin{array}{c|c} O & \\ \hline \\ CH_z-O \\ \end{array} \\ CH & -CH \\ \end{array} \\ \begin{array}{c|c} O \\ \end{array} \\ \begin{array}{c|$$

等.

また、エポキシ基含有化合物(B-1)として、エポキシ基含有重合性不飽和単量体(d)及び必要に応じてその他の重合性不飽和単量体 (b)を単量体成分とする重合体も使用できる。

エポキシ基合有重合性不飽和単量体 (d) としては、1分子中にエポキシ基とラジカル重合性不飽和基とを有する化合物である。ラジカル重合性

28

$$CH_{a} = C - C - O - R_{a} \qquad OH \qquad (18)$$

$$CH_{a} = C - C - O - R_{\Phi} - CH - O$$
 (21)

$$\begin{array}{c}
R, & R, \\
CH_0 = C - C - N - R_0
\end{array}$$
(24)

3 1

物(B-1)中にエボキシ基が残るように化合物(B-1)中のエボキシ基の一部と反応させることによって得られたもの及び単量体(a)、単量体(d)及び必要に応じて単量体(b)をラジカル重合反応させて得た水酸基及びエボキシ基含有共重合体と該共重合体中の水酸基と反応する基(例えば、イソシアネート基など)を有する前記シラン化合物®~©とを反応させて得られたものが使用できる。

反応性シラン化合物(C)は、1分子中に平均1個以上の反応性シラン基を有するものであり、反応性シラン基が平均1個より少ないと硬化性(ゲル分率)が劣るものとなる。また反応性シラン基とエポキシ基が多くなると反応性シラン基とエポキシ基が少なくなり、硬化性、耐衝撃性などが劣るものとなるので、反応性シラン基は、1分子中に平均2.500個以下であることが好ましい。

反応性シラン化合物 (C)は、数平均分子量

[各一般式中、R・は水素原子又はメチル基を、R・は炭素数1~6の2価の脂肪族飽和炭化水素基を、R・は炭素数1~10の2価の炭化水素基を示す。jは0~10の整数を示す。]

で表わされる単量体 (例えば特開平2-73825号公報に記載のもの)が好適に使用できる。

有機シラン基を含有するエポキシ基含有化合物 (B-2) としては、例えば上記エポキシ基含有化合物 (B-1) 及び該化合物 (B-1) 中のエポキシ基と反応する基(例えば、カルポキシル基、メルカプト基、アミノ基など)を有する前記シラン化合物®~⑥とを反応させ、該反応が化合

3 2

1 0 4 ~ 2 0 0 . 0 0 0 のものを用いる。数平均分子量 1 0 4 未満のものは入手し難く、2 0 0 . 0 0 0を上回ると、他の成分との相溶性が劣り、耐候性などに優れた塗膜が得られない。

有機シラン基を含有しない反応性シラン化合物 (C-1) の具体例としては、下記①及び②のものを挙げることができる。

### ①反応性シラン化合物

下記一般式 (29) ~ (31) で表わされる化合物を挙げることができる。

[各式中、Y´は同一もしくは異なって水素原子、水酸基及び加水分解性基を示す。 R , は前記に同じであり、 R , は同一もしくは異なっていてもよい。]

一般式 (29) ~ (31) で表わされる化合物 の具体例としては、例えばジメチルジメトキシシ ラン、ジブチルジメトキシシラン、ジーiso -ブ ロビルジプロポキシシラン、ジフェニルジプトキ シシラン、ジフェニルジエトキシシラン、ジエチ ルジシラノール、ジヘキシルジシラノールメチル トリメトキシシラン、メチルトリエトキシシラ ン、エチルトリエトキシシラン、プロピルトリメ トキシシラン、フェニルトリエトキシシラン、 フェニルトリブチロオキシシラン、ヘキシルトリ アセトキシシラン、メチルトリシラノール、フェ ニルトリシラノール、テトラメトキシシラン、テ トラエトキシシラン、テトラプロピオキシシラ ン、テトラアセトキシシラン、ジーiso ープロピ オキシジバレロオキシシラン、テトラシラノー ル、

3 5

### す。)

で表わされる化合物が使用でき、具体的には例えばァー(メタ)アクリロキシブロビルトリメトキシシラン、ァー(メタ)アクリロキシエチルトリエトキシシラン、ァー(メタ)アクリロキシブロビルトリブロボキシシラン、ァー(メタ)アクリロキシブロビルメチルジメトキシシラン、ァー(メタ)アクリロキシブロビルフェニルジメトキシシラン、ァー(メタ)アクリロキシブロビルトリシラノール、2ースチリカエチルトリメトキシシランなどが好適に挙げられる。

また、上記単量体(e)以外にも

一般式

(式中、 Risは炭素数 1~8の脂肪族炭化水素

等を挙げることができる.

また前記した以外にも前記ポリシラン化合物同 志の縮合物も使用することができる。

## ②重合体

反応性シラン基含有ラジカル重合性不飽和単量体 (e)と必要に応じてその他の重合性不飽和単量体 (b)とを単量体成分とする重合体が使用できる

単量体(e)としては

U (式中、Aは一C − O − 又は ← を示す。Rı, は水素原子又はメチル基を、Rı₂はCı, −。の2 価の脂肪族飽和炭化水素基を、Rı₂及びRı₂は同一もしくは異なってCı, −。のアルキル基、アリール基、アラルキル基、加水分解性基又はヒドロキシ基を、Rı₄はCı, −。のアルキル基又は水素原子を示す。yは1~10の整数を示

3 6

基もしくはフェニル基を、Ris、Ris及びRis は炭素数1~4のアルコキシル基もしくは水酸 基を示す。)

で表わされる化合物 (A) 70~99. 999モル%と

一般式

(式中、R:oは水素原子もしくはメチル基を、R:o、R:n及びR:zは水酸基、炭素数1~4のアルコキシル基もしくは炭素数1~8の脂肪族炭化水素基を示す。但し、R:o、R:n及びR:zのすべてが炭素数1~8の脂肪族炭化水素基であることはない。xは1~6の整数を示す。)

で表わされる化合物 (B) 30~0.001 モル %とを反応させてなり、該反応物1分子当り、水 酸基及びアルコキシル基から選ばれた遊離の官能 基が平均2個以上存在し、かつ反応物の平均分子 ・量が 4 0 0 ~ 1 0 0 . 0 0 0 であるポリシロキサン系マクロモノマー (例えば特開昭 6 2 - 2 7 5 1 3 号公報に記載のもの) が好適に使用できる。

有根シラン基を含有する反応性シラン化合物(C-2)としては、例えば前記単量体(e)、前記単量体(c)及び必要に応じて単量体(b)を単量体成分とする共重合体:単量体(b)を見ないのででは、単量体(c)及び必要に応じて単量体(b)をラジカル重合反応させて得た水酸基及び反応性シランを含有共重合体と、該共重合体中の水酸基と反応する基(例えばイソシアネート基など)を有する前記シラン化合物@~@とを反応させて得られたものが使用できる。

樹脂組成物(2)で用いるエポキシ基と反応性シラン基を含有する化合物(D)は、1分子中に平均2個~300個のエポキシ基と、1分子中に平均1個以上の反応性シラン基を有するものであり、エポキシ基及び反応性シラン基の数が上記範囲を下回ると硬化性、耐衝撃性などが劣るものと

3 9

樹脂組成物 (3) で用いる水酸基及び反応性シ ラン基含有化合物 (E) は、1分子中に平均2個 以上の水酸基と、1分子中に平均1個以上の反応 性シラン基とを有するものであり、水酸基及び反 応性シラン基が上記範囲を下回ると硬化性、耐衝 整性などが劣るものとなるので好ましくない。水 酸基は、耐候性、耐水性等の観点から、1分子中 に400個以下であることが好ましく、また 反応性シラン基は硬化性(ゲル分率)の観点か ら、1分子中に2、500個以下であることが 好ましい。化合物(E)の数平均分子量は、 1.000~200,000、好ましくは 3.000~80.000であり、1.000未 満では、耐候性などが劣るものとなり、一方 200.000を上回ると他の成分との相溶性が 低下するものとなるので好ましくない。

有機シラン基を含有しない化合物 (E-1) としては、単量体 (a)、単量体 (e) 及び必要に応じて単量体 (b) を単量体成分とする共重合体が挙げられる。

なるので好ましくない。一方、前述したように反応性シラン基の数が多くなると、エポキシ基が消費されて、水酸基の硬化反応に必要なエポキシ基が少なくなり、樹脂組成物の硬化性が劣るものとなり、反応性シラン基は、1分子中に平均2、500個以下であることが好ましい。また、化合物(D)の数平均分子量は1、000~200、000を対ましくは3、000~80、000であり、1、000未満では、硬化性、耐候性等が劣るものとなり、一方200、000を上回ると他の成分との相溶性が低下するので好ましくない。

有機シラン基を含有しない化合物 (D-1) としては、例えば前記単量体 (e)、前記単量体 (d)及び必要に応じてその他の単量体 (b) を単量体成分とする共重合体が挙げられる。

有機シラン基を含有する化合物 (D-2) としては単量体 (c)、単量体 (d)、単量体 (e) 及び必要に応じ単量体 (b) を単量体成分とする共重合体が挙げられる。

4 0

有機シラン基を含有する化合物 (E-2) としては単量体 (a)、単量体 (c)、単量体 (e)及び必要に応じて単量体 (b)を単量体成分とする共重合体が挙げられる。

樹脂組成物(4)で用いる水酸基及びエポキシ 基含有化合物(F)は、1分子中に平均2個以上のエポキシ基 水酸基と、1分子中に平均2個以上のエポキシ基 が上記範囲を下回ると硬化性、耐衝撃性など、耐砂性のとなるので好ましくない。水酸基は、耐砂性のであることが好ましい。化合物(F)のの数 平均分子量は、1、000~200、000、好ましくは3、000~80、000であり、1、000未満では、耐候性が劣るものとなり、一方200、000を上回ると他の成分との相 往が低下するものとなるので好ましくない。

有機シラン基を含有しない化合物 (F-1) としては、単量体 (a)、単量体 (d)及び必要に応じて単量体 (b)を単量体成分とする共重合体

が挙げられる。

有機シラン基を含有する化合物(F-2)としては、単量体(a)、単量体(c)、単量体 (d)及び必要に応じて単量体(b)を単量体成分とする共重合体が挙げられる。

4 3

和単量体を構成成分として混合物中で約1~70 重量%、好ましくは約5~60重量%の範囲を有することができる。含有量が、上記範囲を下回ると耐スリキズ性、耐汚染性、耐候性、耐酸性等に劣る被膜となり、他方上記範囲を上回ると、樹脂組成物の単価が高くなるので実用的ではない。また製造が困難となる。

本発明樹脂組成物は、例えばトルエン、キシレン等の炭化水素系溶剤、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶剤、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル系溶剤、ジオキサン、エチレングリコールジェチルエーテル等のエーテル系溶剤、ブタノール、プロパノール等のアルコール系溶剤、ペンタン、ヘキサン、ヘブタン等の脂肪族系炭化水素等に、溶解又は分散した溶液型、分散型、非水分散型などの形態で使用される。

上記した非水分散型の硬化性樹脂組成物は、前 記本願混合樹脂の少なくとも1種を分散安定剤と し、該分散安定剤の存在下に、1種以上のラジカ 本発明樹脂組成物において、エポキシ基として脂環式エポキシ基を導入した樹脂組成物を用いると、エポキシ基の水酸基への付加反応が早く、触媒の硬化性が向上するという効果が得られる。

本発明樹脂組成物において、有機シラン基の含 有量は前記シラン化合物@~⑥又はこれらの不飽

4 4

ル重合性不飽和単量体と重合開始剤とを該単量体 と分散安定剤とは溶解するが、その単量体から得 られる重合体粒子は溶解しない有機溶剤中に添加 し、重合反応を行なわせることにより非水分散被 を製造することができる。(ただし、分散安定剤 として全ての混合樹脂を使用しなかった場合に は、得られた非水分散液に残りの樹脂を添加し、 非水分散液中に混合樹脂の全ての樹脂成分が含有 するように配合する。) 非水分散液の粒子成分と なるポリマーを形成するのに用い得る単量体の種 類としては既に記載したすべての単量体を使用す ることができる。好ましくは粒子成分となるポリ マーは使用している有機溶剤に溶解してはならな いので、高極性の単量体を多く含む共重合体であ る。すなわちメチル(メタ)アクリレート、エチ ル(メタ)アクリレート、(メタ)アクリロニト リル、2-ヒドロキシ(メタ)アクリレート、ヒ ドロキシブロビル(メタ)アクリレート、(メ タ) アクリルアミド、アクリル酸、メタクリル 酸、イタコン酸、スチレン、ピニルトルエン、α

ーメチルスチレン、Nーメチロール(メタ)アクリルアミドなどのモノマーを多く含んでいることが好ましい。又、非水分散液の粒子は必要に応じ架橋させておくことができる。粒子内部を架橋させる方法の一例としてはジビニルベンゼンやエチレングリコールジメタクリレート等の多官能モノマーを共重合することによって行なえる。

非水分散液に用いる有機溶剤には、該重合により生成する分散重合体粒子は実質的に溶解しないが、上記分散安定剤及びラジカル重合性不飽和単量体に対しては、良溶媒となるものが包含される。一般には、脂肪族炭化水素を主体とし、これに適宜芳香族炭化水素や上記の如きアルコール系、エーテル系、エステル系またはケトン系溶剤を組合わせたものが好適に使用される。さらに、トリクロロトリフルオロエタン、メタキシレンへキサフルオライド、テトラクロロへキサフルオロブタンなども必要により使用できる。

上記単量体の重合はラジカル重合開始剤を用い て行なわれる。使用可能なラジカル重合開始剤と

47

装後の粘度が高くなるためにタレ、流れ等のない 仕上り外観に優れた膜が形成できる。更にその形 成された被膜は、被膜の連続相が有機シラン基を 有する光、化学的に安定な被膜であり、更に該被 膜中の重合体粒子成分が該連続相により安定化さ れているとともに被膜が粒子成分により補強され ているので、耐衝撃性等の機械的特性に優れた被 膜が形成できる。

本発明硬化性組成物は、前記樹脂組成物に、硬化触媒を含有させることができる。該硬化触媒としては、例えばアルミニウム、チクニウム、ジルコニウム、カルシウム、バリウムなどの金属類にアルコキシ甚が結合した金属アルコキシド類:該金属アルコキシド類にケト・エノール互変異性体を構成し得るキレート化合物が配位した金属キレート化合物類:A&CC&、、A&C(C\*\*H\*\*)\*\*CC&、TiC&\*\*、ZrC&\*、、SnC&\*\*、FeC&\*(BF\*\*、BF\*\*: (OC\*\*H\*\*)\*\*などの如きルイス酸類:有機プロトン酸(メクスルホン酸、ペンゼンスルホン酸、

しては、例えば、2・2-アゾイソブチロニトリル、2・2-アゾビス(2・4-ジメチルバレロニトリルなどのアゾ系開始剤:ベンゾイルバーオキシド、ラウリルバーオキシド、tertーブチルバーオクトエートなどの過酸化物系開始剤が学される単量体100重量部当り0・2~10重量部に存むを定樹脂の使用配合は、該樹脂100重量部に対してラジカル重合性のはは該樹脂100重量部に対してラジカル重合性に認知単量体を3~240重量部程度、好ましは5~82重量部とするのが適当である。

本発明においては、分散安定剤樹脂と重合体粒子とを結合させることもできる。

上記した非水分散液の樹脂組成物は有機溶剤に分散安定剤樹脂が溶解した液相中にラジカル重合性不飽和単量体が重合した重合体粒子である固相が安定に分散した非水分散液であって、旋装時の固形分を大幅に上昇させることができ、しかも塗

, 48

pートルエンスルホン酸など)、無機プロトン酸 (リン酸、亜リン酸、ホスフィン酸、硫酸など) のプロトン酸類:ケイ酸アルミニウムなどの如き Si-0-Aℓ結合を有する化合物などが好適に 使用できる。上記した中でも金属キレート化合物 が好ましく、更にはジイソプロポキシエチルアセ トアセテートアルミニウム、トリス(エチルアセ トアセテート) アルミニウム、イソプロポキシ・ ピス (エチルアセトアセテート) アルミニウム、 モノアセチルアセトナト・ピス (エチルアセトア セテート) アルミニウム、トリス (カープロピル アセトアセテート) アルミニウム、トリス(n-ブチルアセトアセテート) アルミニウム、モノエ チルアセトアセテート・ビス (アセチルアセトナ ト) アルミニウム、トリス (アセチルアセトナ ト) アルミニウム、トリス (プロピオニルアセト ナト) アルミニウム、アセチルアセトナト・ビス (プロピオニルアセトナト) アルミニウムなどの 如きアルミニウムキレート化合物類:ジイソプロ ポキシ・ピス (エチルアセトアセテート) チタニ

ウム、ジイソプロポキシ・ビス(アセチルアセトナト)チタニウムなどの如きチタニウムキレート 化合物類:テトラキス(nープロビルアセトアセ テート)ジルコニウム、テトラキス(アセチルア セトナト)ジルコニウム、テトラキス(エチルア セトアセテート)ジルコニウムなどの如きジルコ ニウムキレート化合物類などが好適である。

樹脂組成物(1)では、各成分の配合量は、水酸基含有化合物(A)とエポキシ基含有化合物(B)の合計量に基づいて、水酸基含有化合物(A)5~95重量%、好ましくは20~80重量%、エポキシ基含有化合物(B)95~5重量%、好ましくは80~20重量%とする。両型の比率がこの範囲外となると、低温硬化性が悪くなるので好ましくない。また、反応性シラン化合物(C)は、水酸基含有化合物(A)とエポについて分割に合物(B)の合計量100重量部に分して、0・1~150重量部、好ましく低下し、一20重量部未満では硬化性が著しく低下し、一

5 1

部、好ましくは 0 . 1 ~5 重量部とする。硬化触媒が 0 . 0 1 重量部未満では硬化性が低下し、一方3 0 重量部を上回ると被膜の耐水性が低下するので好ましくない。

樹脂組成物(4)では、水酸基及びエポキシ基 含有化合物(F)とシラン化合物(C)の合計量 方50重量部を上回ると残存する反応性シラン化合物 (C) が塗膜の耐溶剤性を低下させるので好ましくない。硬化触媒は、水酸基含有化合物(A) とエポキシ基含有化合物(B) の合計量100重量部に対して、0.01~30重量部、好ましくは0.1~5重量部とする。硬化触媒が0.01重量部未満では硬化性が低下し、一方30重量部を上回ると被膜の耐水性が低下するので好ましくない。

樹脂組成物(2)では、水酸基含有化合物(A)とエポキシ基及びシラン基含有化合物(D)の合計量に基づいて、水酸基含有化合物(A)5~95重量%、好ましくは20~80重量%、エポキシ基及びシラン基含有化合物(D)95~5重量%、好ましくは80~20重量%とする。両者の比率がこの範囲外となると、硬化性、特に低温硬化性が悪くなるので好ましくない。また、硬化触媒は、水酸基含有化合物(A)とエポキシ基及びシラン基含有化合物(D)の合計量100重量部に対して、0.01~30重量

5 2

に基づいて、水酸基及びエポキシ基含有化合物 (F) 5~95重量%、好ましくは20~80重量%、及びシラン化合物 (C) 95~5重量%、好ましくは80~20重量%とする。両者の比率がこの範囲外となると、硬化性、特に低温硬化性が悪くなるので好ましくない。硬化触媒は、水酸基及びエポキシ基含有化合物 (F) とシラン化合物 (C) の合計量100重量部に対して、0.01~30重量部、好ましくは0.1~5重量部とする。硬化触媒が0.01重量部未満では硬化性が低下し、一方30重量部を上回ると被膜の耐水性が低下するので好ましくない。

本発明樹脂組成物には、必要に応じて、紫外線 吸収剤、酸化防止剤、光安定剤、無機顔料、有機 顔料等を配合できる。無機顔料としては、酸化物 系(二酸化チタン、ベンガラ、酸化クロム等)、 水酸化物系(アルミナホワイト等)、 硫酸塩系 (沈降性硫酸パリウム等)、炭酸塩系(沈降性 炭酸カルシウム系等)、硫酸塩系(クレー等)、 炭素系(カーボンブラック等)、金属粉(アル ミニウム粉、プロンズ粉、亜鉛末等)が挙げられる。また有機顔料としては、アゾ系(レーキレッド、ファーストエロー等)、フタロシアニン系 (フタロシアニンブルー等)が挙げられる。

本発明樹脂組成物は、100℃以下の低温で容易に架構硬化させることができ、例えば、何ら加熱せず常温で硬化させる場合には、通常8時間~7日間程度で充分に硬化させることができ、また40~100℃程度に加熱する場合には、5分~3時間程度で充分に硬化させることができる

本発明硬化性樹脂組成物は塗料、接着剤、イン キ等に好適に使用できる。

本発明樹脂組成物を塗料として用いる場合の塗 装方法は特に限定はなく、例えばスプレー塗装、 ロール塗装、ハケ塗り等の一般的な塗装方法に よって塗装することができる。被塗物としては鉄 板、ブラスチック素材、木材等、従来塗料が塗 られているあらゆるものに塗装することができ

5 5

割合で配合を行なって実施例1~8の硬化性樹脂 組成物を得た。該組成物の被膜性能を表-3に示す。 る。自動車車体の塗装も本発明の硬化性樹脂組成物が好適に適用される例である。該自動車車体の塗装は、例えば、電骨塗膜表面に直接もしくは中塗りを塗装した後、本発明硬化性樹脂組成物を上塗り塗料として適用できる。該上塗り塗装としては例えばソリッドカラー、クリヤー/メタリックペースコート(2コート1ペーク、2コート2ペーク、3コート2ペークなど)などの方式がある。

本発明に係る硬化性樹脂組成物は、特に側鎖に 特定の有機シラン基を持つ樹脂を使用しているの で耐候性、耐酸性、耐汚染性などの物性に優れた 顕著な効果を発現するものである。

#### 実施例

以下実施例によって本発明を詳細に説明する。実施例中の「部」及び「%」は重量基準である。

### 実施例1~8

表-1に示した共重合体(イ)~(ヌ)(数平均分子量10.000)を用いて表-2に示した

5 6

表 - 1

	<del></del> _	<b>_</b>		<b>1</b>	i	2	ì	体	:	
配合 割合(部)	(4)	(0)	(v)	(=)	(‡)	(^)	(+)	(#)	(9)	(۶)
2-ヒドロキシプロピルメタクリレート	30	30	30	3 D	30					
CH2=CHCOOCH2 -						25	25			
マーアクリロキシブロビルトリメトキシシラン								30		30
シランマクロモノマー						<u> </u>			40	<u></u>
有機シランモノマー①		io					10			10
<i>"</i> ②			10							<u> </u>
<i>"</i> 3				10						<u> </u>
<i>"</i>				<u> </u>	10		<u> </u>			ļ
n-ブチルメタクリレート	40	30	30	30	30	45	35	40	30	30
スチレン	30	30	30	30	30	30	30	30	30	30

58

シランマクロモノマー:メチルトリメトキシシラン2.720部、アーメタクリロキシブロビルトリメトキシシラン256部、脱イオン水1.134部、30%塩酸2部、ハイドロキノン1部の混合物を80℃、5時間反応させた。得られたポリシロキサンマクロモノマーの平均分子量は2.000、平均的に1分子当り1ケのビニル基(重合性不飽和基)と4ケの水酸基を有していた。

有機シランモノマー①:

CHz=CCH,COOC,HaSi(OSi(CH,)),

有機シランモノマー②:

CH = CCH = CONHCOOC = H = SiCH = {OSi(CH = ) = ) =

有機シランモノマー③:

CH2=CHCONHCOOC3H.SiCH3(OSiCH3C3H7).0

有機シランモノマー④:

CH = = CCH = COOC = H = Si (CH = ) = (OSi (CH = ) = ) 10 O

Si(CH<sub>2</sub>);

実施例 9

2-ヒドロキシプロピルメタクリレート40部、n-ブチルメタクリレート30部、スチレン30部を重合反応させて得られる数平均分子量10.000の水酸基含有共重合体に

を10部反応させて水酸基及び有機シラン基含有重合体 (ル) を得た。該重合体 (ル) を用いて表ー2に示した割合で配合を行なって硬化樹脂組成物を得た。該組成物の被膜性能を表ー3に示す。

### H 林 師 1

表 - 2 に示す配合で組成物を得た。該組成物の 被膜性能を表 - 3 に示す。

表 - 2

	~ .	, en )		5	Z		施		e	7J		比較例
配合	削合	(部)	1	2	3	4	5	6	7	8	9	1
樹	脂	種類	(a)	(v)	(=)	(‡)	(0)	(0)	(0)	(0)	(Jb)	(4)
(A)	)	割合	50	50	50	50	50	50	50	50	50	50
樹	脂	種類	(^)	(4)	(4)	(4)	(H)	(4)	(1)	(^)	(4)	(1)
(B)	)	割合	30	30	30	30	30 ·	30	30	30	30	30
樹	脂	種類	(+)	(+)	(+)	(†)	(†)	(7)	(尹)	(5)	(#)	(+)
(C)	)	割合	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
		種類	(I)	(1)	(I)	(I)	(I)	(I)	(1)	(II)	(1)	(1)
硬化的	狸噪	割合	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
チタ	ン白	顔料	60	60	60	60	60	60	60	60	60	60

硬化触媒(I):トリス(n-プロピルアセトアセテート)アルミニウム (II):テトラキス(n-プロピルアセトアセテート)ジルコニウム

6 1

表 - 3

					3	Ę	_			1	te .				ę	FI)				比单	交例
			1	:	2	;	3	-	4	!	5		6	•	7	8	3	,	9		1
逸	面	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好
耐衝撃	性 (cm)	5	0<	5	0<	5	0<	5	50<	:	0<		0<	5	0<	5	0<	5	0<	5	0<
耐 酸	性	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	白	化
耐汚染	性		)		)	(	)	(	5	(	)	(	)	(	)	(	)		)	,	×
耐 候	性	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	良	好	ッび	<del>र</del> ।

被膜の調整法

キシレン/n - ブタノール = 8 0 / 2 0 の混合 溶剤を用い、 # 4 Ford Cupで 2 5 秒に粘度調整 (25℃) しスプレー塗装用とした。

塗装素材は試験項目によりガラス板、軟鋼板、 アルミ板を用いた。

塗装はエアスプレーガンを用い乾燥後腹厚が約60μとなるよう塗装し、室温で15分間セッティングした後、80℃で30分加温し、硬化させた。

塗面状態:素材は軟鋼板を用いた。塗面が高光 沢でチヂミのないものを良好とした。

耐衝撃性:素材は軟鋼板を用いた。デュポン衝撃試験器を用い、500gのおもりを塗面に落下せしめ、塗膜のワレ、ハガレのない最大落下距離(cm)を調べた。

耐酸性:素材はガラス板を用いた。試験片を 40%H ⋅ S 0 ⋅ 水溶液(40℃)中に8時間浸 漬し、塗膜外観(ツヤポケ、白化等)を観察し た。

6 3

施例10~16の硬化性樹脂組成物を得た。該組成物の被膜性能を表-6に示す。

塗面状態:素材は軟鋼板を用いた。塗面状態の 異常 (ツヤポケ、チヂミ、ワレ、ハガレ等) の有 無を調べた。

耐汚染性:ダスト15種 (JIS)5gを平刷 毛を用い塗板上で100往復揺きパネルを水洗後 エタノールで払拭する。そして試験後の塗板を原 板との比較により汚染度を評価した。

〇:汚染が認められない。

×:汚染が認められる。

耐候性:素材はアルミ板を用いた。ザQバネル社製のQUV式ウエザーメーター(紫外線蛍光ランプ「Mo Q F S - 4 0、 U V - B、 波長域3 2 0~2 8 0 nm)を用いて温度 4 0~7 0 ℃で照射(1 5 分)と結び(1 5 分)というサイクルを3、000時間繰返した後塗膜劣化の程度を観察した。

実施例10~16

表 - 4 に示した共重合体(イ)~(ホ)、 (ヲ)~(ヨ) (数平均分子量約10,000) を用いて表 - 5 に示した割合で配合を行なって実

6 4

表 - 4

ara		ţ	ŧ	Ħ	•	合	þ	<u> </u>	
配合割合(部)	(4)	(0)	(n)	(=)	(*)	(7)	(7)	(t)	(3)
2-ヒドロキシブロピルメタクリレート	30	30	30	30	30				
CH <sub>z</sub> =CHCOOCH <sub>z</sub> —O						25	25	25	25
マーアクリロキシブロビルトリメトキシシラン						30	30		
シランマクロモノマー								40	40
有機シランモノマー①		10					10		10
<b>"</b> ②			10						
<i>"</i> 3				10					
<i>v</i> •					10				
n - ブチルメタクリレート	40	30	30	30	30	15	35	5	0
スチレン	30	30	30	30	3.0	30	30	30	25

シランマクロモノマー及び有機シランモノマー①~④は前記と同様のもの。

6 6

### 比較例2

表-5に示す配合で組成物を得た。該組成物の 被膜性能を表-6に示す。

表 - 5

					施	例	_		比較例
配合割合(	(部)	10	11	12	13	14	15	16	2
IAI BIS	種類	(0)	(n)	(=)	(\$)	(a)	(0)	(a)	(4)
樹脂		50	50	50	50	50	50	50	50
(A)	割合	(7)	(7)	(7)	(7)	(ħ)	(7)	(E)	(7)
樹脂	種類		50	50	50	50	50	50	50
(D)	割合	50	(I)	(I)	(I)	(I)	(I)	(I)	(1)
硬化触媒	種類	(1)	<u> </u>	1	1	1	1	1	1
	割合	1	1	<del> </del>	60	60	60	60	60
チタン白	顔料	60	60	60		1 30	<u> </u>	L	

硬化触媒は前記と同様のもの。

6 8

表 - 6

		 実		 施	9	1)		比較例
	10	11	12	13	14	15	16	2
塗 面	良 好	良 好	良 好	良 好	良 好	良 好	良 好	良好
耐衝撃性(cm)	50<	50<	50<	50<	50<	50<	50<	50<
耐酸性	良好	良好	良好	良 好	良 好	良 好	良好	白化
耐污染性	0	0	0	0	0	0	0	×
耐候性	良 好	良好	良 好	良 好	良 好	良好	良好	び け

被膜の調整及び試験方法は前記と同じ。

**寅施例17~21** 

表 - 7に示した共重合体(夕)~(ネ)(数平均分子量10、000)、(へ)、(ト)を用いて表 - 8に示した割合で配合を行なって実施例17~21の硬化性樹脂組成物を得た。該組成物の被膜性能を表 - 9に示す。

7 0

**表 - 7** 

配合割合(部)	共 重 合 体										
	(9)	(V)	(٧)	(7)	(‡)	(^)	(+)				
2 - ヒドロキシブロピルメタクリレート	30	30	30	30	30						
CH <sub>2</sub> =CHCOOCH <sub>2</sub> - O						25 .	25				
ィーアクリロキシブロピルトリメトキシシラン	30	30	30	30	30						
シランマクロモノマー											
有機シランモノマー①	•	10					10				
"			10								
<i>"</i> ③				10							
″ <b>④</b>					10						
n-ブチルメタクリレート	10	0	0	0	0	45	35				
スチレン	30	30	30	30	30	30	-30				

シランマクロモノマー及び有機シランモノマー①~④は前記と同様のもの。

比較例3

表-8に示す配合で組成物を得た。該組成物の 被膜性能を表-9に示す。

7 2

表 - 8

				施	例		比較例
配合割合	(部)	17	18	19	20	21	3
樹脂	種類	(V)	(٧)	(7)	(2)	(v)	(9)
(E)	割合	70	70	70	70	70	70
樹脂	種類	(#)	(#)	(+)	(†)	(4)	(+)
(B)	割合	30	30	30	30	30	30
	種類	(I)	(I)	(I)	(1)	(1)	(I)
硬化触媒		1	1	1	1	1	1
チタン		60	60	60	60	60	60

硬化触媒は前記と同様のもの。

表 - 9

	1	莫	施	G	1	比較例
	17	18	19	20	21	3
遊 面	良 好	良 好	良 好	良 好	良 好	良 好
耐衝撃性(cm)	50<	50<	50<	50<	50<	50<
耐酸性	良 好	良 好	良 好	良 好	良好	白化
耐污染性	0	0	0	0	0	×
耐 候 性	良 好	良 好	良 好	良好	良 好	ツ ヤ ぴ け

被膜の調整及び試験方法は前記と同じ。

7 4

## 実施例22~27

表-10に示した共重合体(ナ)~(イ) (チ)~(ヌ)(数平均分子量10.000)を 用いて表-11に示した割合で配合を行なって実 施例22~27の硬化性樹脂組成物を得た。該組 成物の被膜性能を表-12に示した。

表 - 10

		ŧ	ŧ	重	合	体		
配合割合(部)	(†)	(5)	(A)	(9)	(4)	(#)	(9)	(3)
2-ヒドロキシブロビルメタクリレート	30	30	30	30	30			
CH <sub>2</sub> =CHCOOCH <sub>2</sub>	25	25	25	25	25			
<b>ァーアクリロキシブロビルトリメトキシシラン</b>						30		30
シランマクロモノマー							40	
有機シランモノマー①		10					·	10
<i>"</i> ②			10	Ì		<u> </u>	<u> </u>	
u 3				10	<u> </u>			<u> </u>
<i>u</i> • •					10	<u> </u>		
n - ブチルメタクリレート	15	5	5	5	5	40	30	30
スチレン:	30	30	30	30	30	30	30	30

シランマクロモノマー及び有機シランモノマー①~④は前記と同様のもの。

76

# 比較例 4

表-11に示す配合で組成物を得た。該組成物の被膜性能を表-12に示す。

表 - 11

			舅	E S	<b>5</b>	<b>q</b> .		比較例
配合割合	(部)	22	23	24	25	26	27	4
樹脂	種類	(5)	(4)	(ウ)	(4)	(5)	(5)	(†)
(F)	割合	80	80	80	80	80	80	80
樹脂	種類	(†)	( <del>f</del> )	(#)	(†)	(9)	(3)	(†)
(C)	割合	20	20	20	· 20	20	20	20
TT 11. A ± 100	種類	(I)	(1)	(1)	(I)	(I)	(1)	(1)
硬化触媒	割合	1	1	1	1	1	1	1
チタン白	顔料	60	60	60	60	60	60	60

硬化触媒は前記と同じもの。

78

表 - 12

		3	Ę b	te e	7dj		比較例
	22	23	24	25	26	27	4
塗 面	良 好	良 好	良好	良 好	良 好	良 好	良 好
耐衝擊性(cm)	50<	50<	50<	50<	50<	50<	50<
耐酸性	良好	良 好	良好	良 好	良 好	良 好	白化
耐污染性	0	0	0	0	0	0	×
耐 候 性	良 好	良 好	良 好	良 好	良 好	良 好	ツャびけ

被膜の調整及び試験方法は前記と同じ。

特許出願人 (140)関西ペイント株式会社

第1頁の続き ®Int. Cl. 5 C 08 L 83/06 101/06 // C 09 D 201/06 C 09 J 201/06					識別記号 LRY PDJ JAQ		庁内整理番号 6939-4 J 6770-4 J 6770-4 J	
個発	明	者	大	住	元	博	神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番 1 号 会社内	
@発	明	者	的	場	隆	夫	神奈川県平塚市東八幡 4丁目17番1号	
@発	明	者	児	玉	俊	_	神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番 1号 会社内	関西ペイント株式
@発	明	者	渡	ī	<u>n</u>	忠	神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番 1 号 会社内	関西ペイント株式